



Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE COMMISSARIO N. 1032 DEL 30 MAG. 2018

OGGETTO: Procedura di affidamento diretto - tramite RDO/ME.PA. - per la fornitura urgente, in 2 lotti, di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con sistema Holter Spacelabs (ex DelMar) per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca. Autorizzazione a contrarre.

STRUTTURA PROPONENTE: PROVVEDITORATO

PROPOSTA N. 1142 DEL 24-05-2018

IL FUNZIONARIO ISTRUTTORE

Dr. GIUSEPPE SANTILUPATO

IL RESPONSABILE DELLA STRUTTURA

Servizio Provveditorato
Dr. Loredana Di Salvo

VISTO CONTABILE

Si attesta la copertura finanziaria:

() come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera.

() Autorizzazione in base al piano di ripartizione

C.E.

C.P.

A 101020502

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

IL DIRETTORE UOC SEF e P.

IL DIRETTORE S. E. F. E PATRIMONIO
(Dr. Antonino Fiorentino)

Per ordine

Il Titolare P. O.

Coll. Amm.vo Stefania Calogera Baio

Ai sensi della L. n.241/90 e della L.R. n.10/91, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legittimità del presente atto.

Il Responsabile della Struttura Proponente

Servizio Provveditorato

Dr. Loredana Di Salvo

Da notificare a: Provveditorato

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA 25-05-2018

L'anno duemiladiciotto il giorno TRENTA del mese di MAGGIO nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL COMMISSARIO

Ing. Gervasio Venuti, nominato con decreto del Presidente della Regione Siciliana n.391/serv.1/S.G. del 01/08/2017, coadiuvato

dal Direttore Sanitario, dott. Silvio Lo Bosco, nominato con delibera n.37 del 31/08/2017

dal Direttore Amministrativo, dott. Francesco Paolo Tronca, nominato con delibera n. 63 del 13/09/2017

con l'assistenza del Segretario verbalizzante

IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA

UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE

DI ATTI E ANUMA

Dott.ssa Patrizia Tedesco

VISTO il D.Lgs. 502/92 e s.m.i. ;

VISTA la L. R. n. 5/2009;

VISTO l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con la Delibera n. 667 del 03/05/2017 ed approvato con D.A. n. 1082 del 30/05/2017, di cui si è preso atto con delibera n. 816 del 09/06/17;

PREMESSO che il Direttore dell'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento ha richiesto, con nota del 06.04.2018, l'acquisto urgente di n. 1 Sistema Holter cardiaco, in sostituzione di analoga strumentazione, in dotazione alla predetta UOC andata in avaria e non più riparabile, come da relativa dichiarazione e proposta di dismissione formulata da Tecnologie Sanitarie esecutore dell'appalto triennale "Servizi integrati per la gestione e manutenzione delle apparecchiature sanitarie di proprietà" – prot. n. 58135 del 06.04.2018;

CHE, a seguito di apposita indagine di mercato esperita dal Servizio proponente, per la fornitura richiesta dall'UOC di Cardiologia, inviata a più ditte del settore merceologico ed in più pubblicata sul sito web aziendale per consentire ad altre ditte, in aggiunta a quelle interpellate, il Direttore UOC Cardiologia, in data 18.05.2018, ha consegnato al Servizio proponente la scheda tecnica aggiornata per l'acquisto dell'attrezzatura in argomento, con il supporto dell'ingegnere clinico della ditta Tecnologie Sanitarie nell'ambito del sopra citato contratto in essere con questa ASP, comprendente anche la consulenza per le acquisizioni di attrezzature e dispositivi sanitari;

CHE il Direttore ff dell'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca ha richiesto l'acquisto di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG in dotazione presso la medesima UOC di marca Spacelabs Del Mar, motivato dalla necessità di sostituire n. 4 registratori fuori uso come da dichiarazioni e proposte di dismissione formulate da Tecnologie Sanitarie esecutore dell'appalto triennale "Servizi integrati per la gestione e manutenzione delle apparecchiature sanitarie di proprietà" (prot. n. 50776 del 30.03.2016 – n. 216954 del 06.12.2017 – n. 12135 e n. 12146 del 19.01.2018);

CHE in base a indagini di mercato esperite, risulta possibile attivare una procedura di affidamento, suddivisa in 2 lotti, per l'acquisto urgente di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento, per una spesa stimata di € 24.000,00= + IVA, e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG in dotazione presso l'UOC di Cardiologia di marca Spacelabs Del Mar per una spesa stimata di € 7.200,00= + IVA;

ATTESO;

CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 1, commi da 548 a 550, della Legge n. 208/2015 (Legge di stabilità 2016), il bene richiesto non rientra tra le categorie merceologiche previste dal DPCM del 24.12.2015 (entrato in vigore il 09.02.2016) emanato ai sensi del Decreto Legge 66/2014, convertito con Legge 89/2014, in relazione all'individuazione delle categorie di beni e servizi, nonché delle soglie al superamento delle quali, gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti, in via esclusiva, ad approvvigionarsi per il tramite della centrale regionale di committenza (soggetto aggregatore di riferimento), ovvero della Consip;

CHE, in conformità a quanto previsto dall'art. 7, comma 2, del Decreto Legge 52/2012, convertito con Legge 94/2012, e dall'art. 15, comma 13, lett. d), del D.L. 95/2012, convertito in legge n. 135/2012, è stato consultato il portale www.acquistiinretepa.it per gli acquisti tramite Consip, e non risultano al momento convenzioni attive per la fornitura di che trattasi, e che i beni richiesti rientrano tra i codici CPV che possono essere oggetto di procedure di acquisto sul mercato elettronico del suddetto portale;

VISTI

- l'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 che disciplina l'acquisizione delle forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia comunitaria, ed in particolare il comma 2 lett. a) per gli affidamenti di importo inferiore a 40.000 euro, ed il comma 6 per gli acquisti tramite mercato elettronico della pubblica amministrazione avvalendosi della piattaforma Consip/ME.PA.;
- le Linee Guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 - n. 4 "Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici", adottata con delibera della medesima Autorità n. 1097 del 26.10.2016 e aggiornate al D.Lgs. 56/2017 con delibera n. 206 del 01.03.2018;

RITENUTO di autorizzare, ai sensi della normativa sopra citata, l'esperimento di apposita procedura di affidamento diretto, a mezzo RDO/MEPA, per la fornitura urgente, in 2 lotti, di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con sistema Holter Spacelabs (ex Del Mar) per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca, per un importo complessivo di € 31.200,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali, dando atto che, trattandosi di forniture di importo inferiore ad € 40.000,00, il criterio di aggiudicazione previsto per ciascun lotto è quello del minor prezzo ex art. 95, comma 4, lettere c) del D.Lgs. 50/2016, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara per il lotto 1 e di piena compatibilità tecnica con il sistema di analisi Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione alla suddetta UOC di Sciacca;

RITENUTO, altresì, di approvare l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto" che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., dando atto che relativamente al lotto 2 "Acquisto di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione all'UOC di Cardiologia P.O. Sciacca" l'affidamento è preceduto da RDO/MEPA al fine di soddisfare gli oneri motivazionali in relazione alla scelta del contraente affidatario della fornitura, e quindi, per accertare l'esclusività tecnica (per compatibilità tecnica), rilevata da indagine di mercato;

RILEVATO che occorre dare atto, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, che in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato;

DATO ATTO che con l'adozione del presente provvedimento l'intervento di acquisto in argomento viene ad essere previsto nel piano investimenti per il triennio 2018-2020, e che l'onere derivante dal presente provvedimento da iscriverne sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, ammontante presuntivamente ad € 31.200,00= + IVA è finanziato con



[Handwritten signature]

risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;

Dato atto che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Dirigente Responsabile della Struttura Provveditorato che si assume la responsabilità sulla legittimità e regolarità delle procedure poste in essere per l'adozione dello stesso, in quanto conformi alla normativa vigente attinente alla fattispecie di che trattasi;

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Sanitario

Con il parere FAVOREVOLE del Direttore Amministrativo

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa e che si intendono qui integralmente trascritte:

1. AUTORIZZARE, ai sensi della normativa citata in premessa, l'esperimento di procedura di affidamento diretto, a mezzo RDO/MEPA, per la fornitura urgente, in 2 lotti, di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con sistema Holter Spacelabs (ex DelMar) per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca, per un importo complessivo base di € 31.200,00= + IVA, interpellando tutte le ditte accreditate sul predetto ME.PA. Bando Beni Forniture specifiche per la sanità – attrezzature elettromedicali, dando atto che il criterio di aggiudicazione previsto è quello del minor prezzo, previo giudizio di conformità tecnica alle specifiche di gara, in quanto trattasi di forniture di importo inferiore ad € 40.000,00 ex art. 95, comma 4, lettere c) del D.Lgs. 50/2016, come di seguito specificato:
 - Lotto 1 Acquisto di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento, per l'importo base di € 24.000,00= + IVA;
 - Lotto 2 Acquisto di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione all'UOC di Cardiologia P.O. Sciacca, per l'importo base di € 7.200,00= + IVA;
2. APPROVARE l'allegato documento denominato "Condizioni particolari di contratto", che disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., dando atto che relativamente al lotto 2 "Acquisto di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione all'UOC di Cardiologia P.O. Sciacca" l'affidamento è preceduto da RDO/MEPA al fine di soddisfare gli oneri motivazionali in relazione alla scelta del contraente affidatario della fornitura, e quindi, per accertare l'esclusività tecnica (per compatibilità tecnica), rilevata da indagine di mercato; DARE ATTO, ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. 50/2016, che in relazione all'intervento oggetto del presente provvedimento, il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) è il Dirigente responsabile *pro tempore* della struttura competente UOC Provveditorato;
4. DISPORRE la pubblicazione del presente atto e di relativo avviso sul sito web aziendale www.aspag.it amministrazione trasparente sezione bandi di gara e contratti, in conformità all'art. 37 del D.Lgs. 33/2013 e all'art. 29 del D.Lgs. 50/2016;
5. DARE ATTO che con l'adozione del presente provvedimento l'intervento di acquisto in argomento viene ad essere previsto nel piano investimenti per il triennio 2018-2020, e che l'onere derivante dal presente provvedimento da iscriversi sul conto n. A101020501 del corrente bilancio, ammontante presuntivamente ad € 31.200,00= + IVA è finanziato con risorse del bilancio aziendale, e costituisce rettifica dei contributi in c/esercizio pari al 100% dell'investimento secondo i principi introdotti dal D.Lgs. 118/2011, così come modificato dal comma 36 dell'art. 1 della Legge di Stabilità 2013 – n. 228 del 24.12.2012) in vigore dal 1° gennaio 2014 nella Regione Siciliana, ai sensi dell'art. 47 comma 12 della Legge di Stabilità regionale n. 5 del 28.01.2014, riservandosi di provvedere alla quantificazione della spesa effettiva, derivante dall'esperimento della procedura, con il provvedimento di aggiudicazione della fornitura in oggetto sulla base dell'effettiva risultanza di gara;
6. DARE mandato al Servizio proponente per l'esecuzione di ogni adempimento consequenziale all'adozione del presente atto, che si dichiara immediatamente esecutivo in considerazione dell'urgenza che la fornitura riveste.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Francesco Paolo Tronca

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Silvio Lo Bosco

IL COMMISSARIO
Ing. Gervasio Venuti

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA
UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANNUMI
Dott.ssa Patrizia Tedesco





OSPEDALE SAN GIOVANNI DI DIO
U.O.C. DI CARDIOLOGIA/UTIC/EMODINAMICA
Direttore Dott. G. Caramanno

*Dott. Sanfilippo
g. h. 18 NE*

Servizio Provveditorato

Dott. Giuseppe Sanfilippo

Oggetto : richiesta d'acquisto Holter Cardiaco

Si richiede urgentemente l'acquisto di un sistema Holter cardiaco, perchè quello precedentemente in uso è in avaria da circa due mesi e non più riparabile.

Si ricorda che a causa di ciò si creano disagi all'utenza sia interna che esterna con ripercussioni anche di carattere medico-legali.

In allegato le caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura in oggetto

In attesa di un suo riscontro, si porgono i più cordiali saluti

Agrigento 06/04/2018

Dott. Giuseppe Caramanno

Osp. San Giovanni di Dio Agrigento
Direttore U.O.C. Cardiologia e UTIC
Giuseppe Caramanno
Cod. Fisc. GRMGPP55028AC89E
Cod. ENPAM 300027324M





Sistema Holter

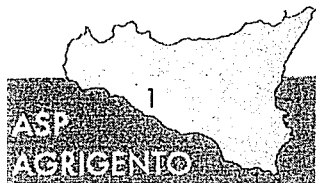
- Altissima qualità nell'analisi e nella riproduzione dei segnali ecg: elevato campionamento per canale per riconoscimento dei battiti sinusali, dagli ectopici, artefatti a quelli con pace;
- Altissima velocità e semplicità operativa;
- Gestione e screening dell'holter;
- Piccoli registratori e di basso consumo con acquisizione delle 12 derivazioni ecg reali e continue;
- Qualità dei segnali garantita dal cavo paziente, a basso rumore, altamente flessibile e preformato al fine di poter essere collegato al paziente con facilità, e che assicura la protezione da defibrillatore;
- Precisione nel riconoscimento del battito rispetto a qualificati data base internazionali;
- Precisa, altamente sperimentata ed affidabile codifica dei segnali per la riduzione della dimensione dei file per consentire e velocizzare le trasmissioni tra ambulatori e presidi a distanza, la funzionalità operativa, la gestione e semplificazione la stoccaggio dei dati con algoritmi loss less senza perdita nella qualità dei segnali;
- Affidabile posizionamento automatico dei punti di repere per le misure di ST;
- Affidabili misure automatiche del tratto ST;
- Affidabilità nel riconoscimento automatico dei battiti, delle ectopie e delle relative tipologie;
- Alta affidabilità analisi automatica della fibrillazione atriale;
- Identificazione di battiti normali, ventricolari, sovraventricolari, aberranti, FA, Blocchi di branca, R su T, Interpolati, Scappamento ventricolare, fusione., morfologie patologiche complesse, bigeminismo, trigeminismo etc;
- Disponibilità di liste di lavoro con anagrafiche pazienti e report/output esportabili;
- Software per precise misure automatiche di QTC, sul singolo RR;
- Qualificato riconoscimento eventi, codici colori;
- Accuratissima analisi dell'ischemia e della tipologia dell'aritmia;
- Trasmissioni in web delle registrazioni ecg;
- PC Hardware evoluto con stampante laser e monitor 24";
- N°1 registratore ecg per 7 giorni di registrazione con cavo paziente a 12 derivazioni;
- N°3 registratori a 12 derivazioni reali con cavo paziente di basso ingombro;
- N°8 batterie ricaricabili;
- N°4 Caricabatterie;
- N°100 pezzi elettrodi monouso;

18-05-2018

[Handwritten signature]

1970
1971
1972
1973
1974
1975





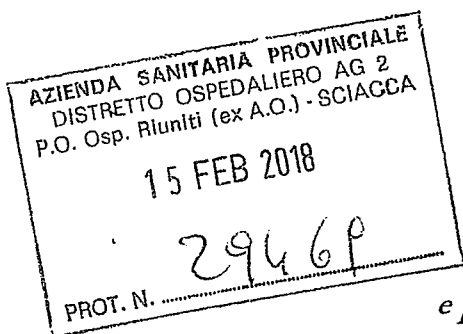
Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

Presidio Ospedaliero "Giovanni Paolo II"

Sciacca (Ag)

U.O.C. di Cardiologia-UTIC-Emodinamica

Responsabile Dr. Ennio Ciotta



Al Direttore Sanitario PO Sciacca

Al Direttore Provveditorato ASP AG

e p.c. al Direttore Sanitario Aziendale ASP AG

al Commissario Straordinario ASP AG

Oggetto: richiesta acquisto registratori Holter ECG per UOC Cardiologia PO Sciacca

Considerato quanto segue:

- L'UOC di Cardiologia del PO di Sciacca è dotata di un sistema Holter ECG "DEL MAR SPACE LAB";
- Dei 5 registratori originariamente in dotazione ne rimane 1 solo funzionante con relative disposizioni di "fuori uso" dei rimanenti 4;
- Un solo registratore funzionante non è sufficiente a garantire le richieste del reparto di Cardiologia e degli altri reparti del PO

Si richiede con cortese urgenza al fine di garantire al minimo le richieste di esami da effettuare l'acquisto di n° 4 registratori ECG Holter compatibili con il sistema in uso presso questa UO.

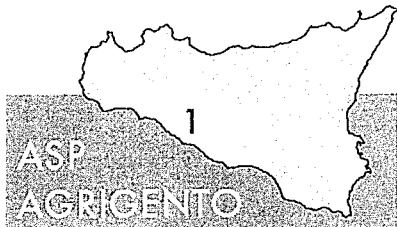
NB: si fa presente che il sistema è stato fornito dalla ESAOTE tramite Agenzia di zona CEAST snc Palermo.

Sciacca 15/02/2018

15/02/2018
Visto
IL DIRETTORE SANITARIO DI PRESIDIO
Dot. Gaetano Migliazzo

IL Resp UOC
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
DI AGRIGENTO
P.O. "G. PAOLO II" - SCIACCA
U.O.C. CARDIOLOGIA - UTIC - EMODINAMICA
DIRIGENTE RESP.: DOTT. ENNIO CIOTTA
AG 3735





AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE

UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria, 321 - 92100 Agrigento

Istruttore Dr. Giuseppe Sanfilippo Collaboratore Amm.vo esperto

Telefono 0922 407268 – 407145

FAX 0922 407119

Oggetto: Procedura negoziata tramite RDO/ME.PA. per l'affidamento della fornitura, in 2 lotti, di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con sistema Holter Spacelabs (ex DelMar) per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca.

Il presente documento denominato "Condizioni particolari di contratto" disciplina le condizioni di fornitura, ad integrazione di quelle fissate da Consip e reperibili sulla relativa piattaforma per gli acquisti ME.PA., e precisamente "Condizioni Generali di Contratto relative al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità".

Questa Azienda indice, giusta Delibera a contrarre n. _____ del _____, esecutiva, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lett. a) e comma 6, del D.Lgs. 50/2016, e linee guida ANAC di attuazione del D.Lgs. 50/2016 n. 4, procedura di affidamento diretto, tramite Richiesta di Offerta (RDO) sulla piattaforma ME.PA., della fornitura, in 2 lotti, di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento e di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con sistema Holter Spacelabs (ex DelMar) per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Sciacca per un importo complessivo di € 31.200,00= + IVA, come di seguito specificato:

LOTTO 1 – Acquisto di n. 1 Sistema Holter cardiaco per l'UOC di Cardiologia del P.O. di Agrigento (Codice CIG _____), con le seguenti specifiche tecniche:

- Altissima qualità nell'analisi e nella riproduzione dei segnali ecg: elevato campionamento per canale per riconoscimento dei battiti sinusali, dagli ectopici, artefatti a quelli con pace;
- Altissima velocità e semplicità operativa;
- Gestione e screening dell'holter;
- Piccoli registratori e di basso consumo con acquisizione delle 12 derivazioni ecg reali e continue;
- Qualità dei segnali garantita dal cavo paziente, a basso rumore, altamente flessibile e preformato al fine di poter essere collegato al paziente con facilità, e che assicura la protezione da defibrillatore;
- Precisione nel riconoscimento del battito rispetto a qualificati data base internazionali;
- Precisa, altamente sperimentata ed affidabile codifica dei segnali per la riduzione della dimensione dei file per consentire e velocizzare le trasmissioni tra ambulatori e presidi a distanza, la funzionalità operativa, la gestione e semplificazione la stoccaggio dei dati con algoritmi loss less senza perdita nella qualità dei segnali;
- Affidabile posizionamento automatico dei punti di reperi per le misure di ST;
- Affidabili misure automatiche del tratto ST;
- Affidabilità nel riconoscimento automatico dei battiti, delle ectopie e delle relative tipologie;
- Alta affidabilità analisi automatica della fibrillazione atriale;
- Identificazione di battiti normali, ventricolari, sopraventricolari, aberranti, FA, Blocchi di branca, R su T, Interpolati, Scappamento ventricolare, fusione., morfologie patologiche complesse, bigeminismo, trigeminismo etc;
- Disponibilità di liste di lavoro con anagrafiche pazienti e report/output esportabili;
- Software per precise misure automatiche di QTC, sul singolo RR;
- Qualificato riconoscimento eventi, codici colori;
- Accuratissima analisi dell'ischemia e della tipologia dell'aritmia;
- Trasmissioni in web delle registrazioni ecg;
- PC Hardware evoluto con stampante laser e monitor 24";
- N°1 registratore ecg per 7 giorni di registrazione con cavo paziente a 12 derivazioni;
- N°3 registratori a 12 derivazioni reali con cavo paziente di basso ingombro;
- N°8 batterie ricaricabili;
- N°4 Caricabatterie;
- N°100 pezzi elettrodi monouso;

Durata della garanzia almeno 24 mesi da collaudo positivo.

Importo base di gara € 24.000,00= + IVA



LOTTO 2 – Acquisto di n. 4 registratori Holter ECG compatibili con il sistema Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione all'UOC di Cardiologia P.O. Sciacca (Codice CIG _____). Considerato che in base ad indagine di mercato sembrerebbe che solo registratori di produzione Spacelabs (ex Del Mar) sono perfettamente compatibili con il sistema di analisi Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione alla suddetta UOC, la presente procedura di affidamento diretto, al fine di soddisfare gli oneri motivazionali in relazione alla scelta del contraente affidatario della fornitura, è preceduta da una RDO, per accertare l'esclusività tecnica (per compatibilità tecnica), rilevata da indagine di mercato, verificando se vengono presentate offerte di registratori Holter ECG perfettamente compatibili con il sistema Holter ECG in dotazione sopra citato. A tal fine, ogni ditta partecipante dovrà produrre dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. 445/2000 dalla ditta produttrice, attestante che gli apparecchi offerti sono tecnicamente compatibili con il sistema Holter ECG Spacelabs (ex DelMar). Questa ASP si riserva, comunque, di invitare le ditte partecipanti a consegnare un modello del bene offerto a titolo di campionatura, per accertare la piena compatibilità delle attrezzature offerte con quelle in dotazione attraverso prova pratica da effettuarsi alla presenza dei dirigenti medici utilizzatori. La ditta partecipante, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, deve produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B "Documentazione tecnica".

In assenza di compatibilità l'offerta sarà esclusa.

Durata della garanzia almeno 24 mesi da collaudo positivo

Importo base di gara € 7.200,00= + IVA.

Oggetto della presente fornitura è l'acquisto dei beni sanitari, sopra descritti, comprendente l'esecuzione delle seguenti prestazioni:

- Consegna, installazione e collaudo presso la struttura sanitaria di destinazione sopra indicata;
- durante il periodo di garanzia – non inferiore a 24 mesi da collaudo positivo – manutenzione ordinaria preventiva e manutenzione straordinaria full-risk su chiamata in numero illimitato; nelle attività di assistenza tecnica rientra ogni aggiornamento software previsto dal produttore;
- corso di formazione in house per personale utilizzatore dell'apparecchiatura;

Nella considerazione che il presente appalto comprende l'esecuzione di più prestazioni, il pagamento avverrà secondo quanto previsto dal punto 7) delle modalità di esecuzione della fornitura della presente.

In merito alla presenza dei rischi da interferenze ex art. 26, comma 3 bis, D.Lgs. 81/08 e s.m.i., si precisa che non è stato predisposto il D.U.V.R.I. in quanto trattasi di mere forniture ed in ogni caso non esistono rischi da interferenza da valutare per le prestazioni oggetto della presente procedura, poiché per dette prestazioni da eseguire all'interno della struttura non è prevista una durata maggiore di due giorni e comunque in orari di chiusura senza la presenza di terzi. Gli oneri per la sicurezza sono, pertanto, pari a zero.

I beni da fornire dovranno essere nuovi di fabbrica e di ultima generazione (specificare la data di immissione sul mercato), conformi alle normative di sicurezza CEE e dotati di marchio CE (Direttiva 93/42/CEE – D.Lgs. 46/97 ove necessario in relazione all'immissione in commercio, o conformità ad altra normativa vigente). I beni devono essere forniti completi di ogni accessorio tali da renderlo pienamente funzionante ed idoneo all'uso a cui è destinato.

In relazione alle specifiche tecniche dei beni oggetto della presente procedura, trova applicazione quanto previsto dall'art. 68 del D.Lgs. 50/2016, avente portata generale, e, pertanto, si precisa che:

- l'offerente può discostarsi dalle specifiche tecniche, a condizione che la caratteristica proposta sia di livello equivalente o superiore a quella richiesta;

- qualora la descrizione dei prodotti richiesti dovesse casualmente individuare, anche con riferimento alle misure indicate, una fabbricazione o provenienza determinata, o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica, detta indicazione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente";

- l'offerente può presentare un bene con caratteristiche tecniche non conformi alle specifiche richieste purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico, con obbligo di segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica; nella propria offerta l'offerente è tenuto a dimostrare con qualunque mezzo appropriato, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche;

La ditta partecipante, che intende proporre un bene con caratteristiche equivalenti, deve produrre una dettagliata relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, da inserire nella busta B "Documentazione tecnica". La presunta equivalenza dovrà essere accertata dall'incaricato ad esprimere il giudizio di conformità tecnica, con riguardo alle finalità degli standards funzionali e prestazionali da garantire con l'utilizzo del dispositivo medico da acquisire, basandosi anche sull'eventuale esame della campionatura del dispositivo offerto.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: La fornitura è aggiudicata ad un operatore economico, in possesso dei requisiti di carattere generale ex art. 80 D.Lgs. 50/2016, anche in presenza di una sola offerta valida, con il criterio del minor prezzo, ex art. 95, comma 4 lett. c), D.Lgs. 50/2016 (forniture di importo fino a 40.000 euro), previo giudizio positivo di conformità tecnica alle specifiche di gara per il lotto 1 e di piena compatibilità tecnica con il sistema di analisi Holter ECG SPACELABS (ex DELMAR) in dotazione alla suddetta UOC di Sciacca.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto, in applicazione dell'art. 95, comma 12, del D.Lgs. 50/2016. Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ai



sensi dell'art. 94 del D.Lgs. 50/2016. Non saranno ammesse le offerte con prezzo più alto rispetto al prezzo base sopra indicato, nonché le offerte di articoli con caratteristiche tecniche non conformi alle caratteristiche tecniche di gara.

L'Amministrazione si riserva la possibilità di richiedere chiarimenti sull'offerta presentata, assegnando un termine perentorio di presentazione alla Ditta offerente. Qualora ritenuto necessario visionare ed esaminare il bene offerto, al fine dell'emissione del giudizio di conformità tecnica, l'Amministrazione potrà richiedere alle ditte offerenti la presentazione della campionatura entro un termine perentorio indicato nella richiesta non inferiore a 10 giorni; la mancata presentazione della campionatura entro il termine comporterà l'esclusione dalla gara. La campionatura dovrà essere accompagnata da dichiarazione di corrispondenza ai beni offerti. La mancata corrispondenza comporterà l'esclusione dalla procedura. Le spese di consegna e ritiro della campionatura sono a carico della ditta partecipante.

Unitamente all'offerta economica, ogni ditta invitata dovrà presentare la seguente documentazione:

1. dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, attestante:
 - a. l'assunzione di impegno, in caso di aggiudicazione, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
 - b. di accettare che le comunicazioni ex art. 76 D.Lgs. 50/2016 attinenti la presente procedura siano trasmesse tramite piattaforma ME.PA. e tramite pec indicando il relativo indirizzo;
 - c. di non trovarsi nei confronti della presente stazione appaltante nelle condizioni di cui all'art. 53, comma 16 ter, del D.Lgs. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto);
2. Copia della presente debitamente firmata per accettazione;
3. breve relazione tecnica dell'apparecchiatura offerta corredata di depliant illustrativi (se previsti), redatti in lingua italiana o tradotti in lingua italiana; nella relazione dovranno essere descritte in modo chiaro ed inconfutabile le caratteristiche tecniche dell'apparecchiatura offerta, e quant'altro necessario alla valutazione tecnica del bene offerto; dovrà contenere un prospetto riepilogativo delle specifiche tecniche richieste con indicazione a fianco della presenza della caratteristica richiesta, con eventuale annessa descrizione di soluzione definita dall'offerente quale equivalente o migliorativa; dovrà essere indicato codice CND e numero repertorio dispositivi medici dell'attrezzatura offerta;
4. Dichiarazione resa dal produttore ai sensi del DPR 445/2000, attestante che l'attrezzatura proposta è costruita a regola d'arte ed è conforme alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia con obbligo di indicazione della normativa stessa;
5. certificato CE (Direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici – possesso marcatura CE - o altra certificazione di conformità alla normativa vigente, in relazione all'oggetto di fornitura);
6. eventuale relazione tecnica, redatta sotto forma di dichiarazione di responsabilità, nell'ipotesi in cui la ditta partecipante intenda presentare un bene con caratteristiche equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche richieste nella presente procedura;

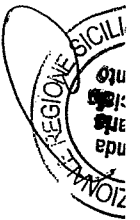
In caso di omessa o incompleta presentazione degli elementi e delle dichiarazioni si applicheranno le disposizioni di cui all'art. 83, comma 9, del D.Lgs. 50/2016. È in ogni caso preclusa ogni possibilità di integrazione postuma dell'offerta tecnica ed economica. Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

Obblighi dell'aggiudicatario: la ditta aggiudicataria, entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, dovrà:

- a) costituire garanzia definitiva per un importo pari al 10% dell'importo contrattuale e, comunque, secondo le modalità previste dall'art. 103 D.Lgs. 50/16; la garanzia, che ha la finalità di coprire gli oneri per il mancato adempimento, dovrà avere validità per tutto il periodo di vigenza del contratto (almeno 24 mesi) e sarà svincolata, previa richiesta scritta da parte della ditta interessata, soltanto alla cessazione del rapporto, sempreché la fornitura sia stata effettuata regolarmente e che non siano state sollevate dall'Azienda contestazioni, nella quale ipotesi sarà eventualmente restituita ad avvenuta definizione delle controversie. Sono richiamate qui le disposizioni di cui all'art. 103 del D.Lgs. 50/2016.
- b) assolvere, come stabilito dalla risoluzione 96/E del 16 dicembre 2013 dell'Agenzia Entrate, l'imposta di bollo al momento della stipula del contratto telematico, ai sensi del dell'articolo 2, della Tariffa, parte prima, allegata al DPR n.642 del 1972;

MODALITÀ DI ESECUZIONE DELLA FORNITURA:

- 1) I beni da fornire devono essere nuovi di produzione e di ultima generazione, devono essere forniti nelle quantità, con le caratteristiche tecniche e nella configurazione offerta, valutata conforme dai soggetti appositamente incaricati dall'Amministrazione;
- 2) Il prezzo complessivo del presente appalto è dato dal prezzo offerto dalla ditta aggiudicataria; il prezzo offerto comprende l'esecuzione di tutte le prestazioni previste dal presente capitolato e quindi fornitura ed installazione dell'apparecchiatura (messa in opera completa e a regola d'arte, collaudata e in regolare stato di funzionamento), la realizzazione delle eventuali opere necessarie all'installazione a regola d'arte, la formazione degli operatori, il servizio di assistenza tecnica durante il periodo di garanzia, l'assistenza all'avviamento e quant'altro necessario per il rispetto delle condizioni, obblighi ed oneri di cui al presente



Capitolato, in base a calcoli di propria convenienza a tutto suo rischio; pertanto detto prezzo s'intende fisso ed invariabile e ciò anche quando si evidenzino errori od omissioni nell'offerta prezzi o si manifestino nel corso dei lavori situazioni richiedenti maggiori oneri esecutivi o comunque non previsti in offerta, ovvero per eventuali innovazioni obbligatorie derivanti dall'emanazione di nuove disposizioni normative; la ditta aggiudicataria dovrà, altresì, provvedere a propria cura e spese al ritiro ed al trasporto presso i luoghi autorizzati dei materiali di imballaggio e confezionamento dei prodotti forniti, pena l'applicazione di quanto previsto dal presente documento in materia di penali;

- 3) La merce dovrà essere consegnata presso la sede indicata nell'ordine entro il termine perentorio di 30 (trenta) giorni di calendario dalla data dell'ordine, che sarà trasmesso tramite piattaforma o tramite fax; in caso di ritardo nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, l'ASP, a suo insindacabile giudizio, e con riserva di addebito di eventuali ulteriori danni, potrà applicare a carico del fornitore una penale nella misura come determinata nelle "Condizioni Generali di Contratto relative al Bando Beni e Capitolato tecnico relativo a "Forniture specifiche per la Sanità";
- 4) Manutenzione e assistenza tecnica del tipo full-risk: La ditta aggiudicataria è tenuta ad eseguire le prestazioni di assistenza tecnica, descritte nel presente articolo, durante il periodo di garanzia, fissato in almeno 24 mesi. Il periodo di garanzia decorre dalla data del collaudo con esito positivo. La ditta fornitrice dovrà assicurare l'esecuzione delle attività di assistenza tecnica riguardante tutte le apparecchiature fornite, da intendersi del tipo full-risk e niente escluso, comprendente manutenzione preventiva e su chiamata necessarie al mantenimento in piena efficienza delle attrezzature fornite; la manutenzione preventiva, che va effettuata indipendentemente dal verificarsi di guasti, dovrà essere eseguita con la cadenza prevista dal costruttore; la ditta aggiudicataria dovrà comunicare le date di intervento di manutenzione preventiva; la manutenzione correttiva o su chiamata, in numero illimitato, consiste nell'accertamento della presenza di un guasto o malfunzionamento, nell'individuazione delle cause e con l'eliminazione delle stesse tramite sostituzione delle eventuali parti difettose e con verifica finale della funzionalità dell'apparecchiatura, ivi comprese gli eventuali accessori. Ad ogni intervento manutentivo, preventivo e/o correttivo, la ditta fornitrice dovrà emettere apposito rapporto di lavoro, che dovrà essere consegnato all'ufficio competente recante la firma del personale dell'U.O. ed il timbro dell'Azienda; il rapporto di lavoro dovrà riportare l'esito dell'intervento tecnico cui si riferisce. Nelle ipotesi di manutenzione su chiamata, e quindi, in caso di guasti o di malfunzionamenti la ditta aggiudicataria sarà tenuta ad intervenire nel più breve tempo possibile e comunque non oltre le 8 ore lavorative dalla chiamata, per ripristinare il corretto funzionamento dell'apparecchio. Le prestazioni di assistenza tecnica dovranno essere eseguite da tecnici specializzati, su responsabilità esclusiva della ditta fornitrice. La ditta aggiudicataria dovrà fornire i materiali e parti di ricambio originali, e certificati tali dalla ditta produttrice sotto la propria responsabilità. Nessun altro onere, per manodopera o per parti di ricambio, potrà essere riconosciuto per attività manutentive condotte nel periodo di vigenza del contratto al di fuori del prezzo contrattuale. Nelle attività di assistenza tecnica è ricompreso ogni aggiornamento software predisposto dal costruttore.
- 5) La fornitura, in conformità all'art. 102 del D.Lgs. 50/2016, sarà sottoposta a verifica di conformità, per accertare la regolare esecuzione della fornitura rispetto alle prescrizioni contrattuali, fatte salve le eventuali leggi di settore. Le operazioni di verifica avranno inizio successivamente all'emissione da parte del DEC del certificato di ultimazione delle prestazioni, la quale emissione potrà avvenire su specifica comunicazione della ditta fornitrice. La verifica di conformità avverrà alla presenza del/i soggetto/i incaricato/i dall'ASP di detta verifica, dei tecnici della ditta fornitrice e del DEC (se la verifica è effettuata da soggetto diverso dal DEC). Al fine della verifica di conformità costituirà elemento di riferimento ogni dichiarazione effettuata in sede di offerta. L'esito positivo della verifica di conformità e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti, saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento. All'esito positivo della verifica di conformità, la ditta procederà all'emissione della fattura. Le operazioni necessarie alla verifica di conformità sono svolte a spese della ditta fornitrice; Nell'eventualità di discordanze qualitative, questa Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita immediatamente con altra pienamente rispondente alle caratteristiche di cui al capitolato tecnico ed alle caratteristiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara; la sostituzione dovrà avvenire entro breve termine fissato ad insindacabile giudizio dell'Azienda, riservandosi di applicare, inoltre, la penale sopra prevista e di procedere alla risoluzione del contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatta salva la possibilità di acquistare presso la ditta seconda classificata, o in mancanza sul libero mercato, addebitando le maggiori spese al fornitore inadempiente; Il collaudo, oltre ad accertare che l'apparecchiatura e le attrezzature connesse sono state regolarmente installate e sono regolarmente funzionanti, dovrà attestare che le stesse sono rispondenti alle normative di sicurezza in vigore (specificando quali) anche ai fini e per gli effetti del D.Lgs. 81/08 e s.m.i.; Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento della fattura. La merce non accettata resta a disposizione del fornitore ed a suo rischio e pericolo, egli dovrà ritirarla senza indugio; è a carico del fornitore ogni danno relativo al deterioramento della merce nonché ogni spesa sostenuta sia per la consegna sia per il ritiro della stessa merce. Nel verbale di verifica di conformità si farà esplicito riferimento all'avvenuta formazione del personale designato dall'Azienda, con attestazione a cura del



Responsabile medico dell'U.O. di destinazione del bene. Pertanto, le operazioni di verifica di conformità saranno concluse solo dopo l'avvenuta formazione.

- 6) La copertura finanziaria della presente fornitura è assicurata con fondi del bilancio aziendale; la ditta aggiudicataria dovrà emettere fattura nella misura del 90% dell'importo offerto e aggiudicato, immediatamente dopo la conclusione delle operazioni di verifica di conformità con esito positivo (collaudo); la fattura nella misura del restante 10% dell'importo aggiudicato, dovrà essere emessa dopo la conclusione del periodo di garanzia full-risk (minimo 24 mesi da collaudo); la fattura emessa in difformità da quanto previsto dal presente documento, sarà rigettata; la fattura sarà liquidata entro il termine di 60 giorni dal ricevimento della fattura, in conformità al D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012; la fattura dovrà fare esplicito riferimento al provvedimento di affidamento, al corrispondente ordine informatico emesso da questa Azienda ed al corrispondente documento di trasporto. Il verbale di verifica di conformità della fornitura con esito positivo equivale all'attestazione della regolarità di fornitura; in caso di difformità tra prezzo contrattuale indicato nell'ordine e prezzo in fattura, l'ASP richiederà nota di credito alla ditta fornitrice con interruzione dei termini di pagamento. In caso di contestazioni il pagamento della fattura in corso di liquidazione sarà sospeso fino alla definizione delle stesse; nell'ipotesi in cui non venisse rispettato il termine di pagamento sopra indicato, sarà applicato quanto previsto dall'art. 5 del D.Lgs. 231/2002, come modificato dal D.Lgs. 192/2012;
- 7) In caso di cessione del credito, trova applicazione quanto previsto dall'art. 106, comma 13, del D.Lgs. 50/2016; l'Azienda non può essere chiamata a rispondere di pagamenti effettuati prima della notifica della cessione di credito; resta inteso che l'ASP ceduta può opporre al cessionario tutte le eccezioni opponibili al cedente in base al contratto d'appalto; una volta notificato l'atto di cessione, il creditore non può opporre in compensazione il credito ceduto.
- 8) La ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art. 8 del Programma Quadro "Sicurezza e Legalità per lo Sviluppo della Regione Siciliana", si impegna, pena il recesso del contratto, a collaborare con le Forze di Polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione o condizionamento di natura criminale (richieste tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di subappalti a determinate imprese, danneggiamenti/furti di beni personali o in cantiere, etc);
- 9) La ditta aggiudicataria si impegna, pena la nullità assoluta del contratto, ad assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi di cui alla legge 136/2010 e s.m.i.;
- 10) La ditta aggiudicataria si impegna a comunicare, durante la vigenza del rapporto contrattuale, ogni eventuale ipotesi in cui il proprio legale rappresentante o uno dei propri dirigenti siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata.
- 11) Per tutte le controversie, che dovessero eventualmente sorgere, sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

La presente non vincola quest'Azienda, in quanto il vincolo sorgerà solo dopo l'esecutività del provvedimento di affidamento della fornitura, e la sottoscrizione del relativo contratto per mezzo di scambio di corrispondenza tramite piattaforma. Successivamente alla stipula sarà emesso ordine con procedura informatica in uso all'ASP contenente le informazioni necessarie alla corretta fatturazione elettronica.

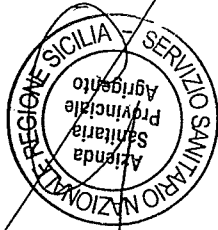
Per maggiori informazioni contattare il Servizio Provveditorato (tel. 0922/407268/407145 – fax 0922 407119).

**Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Loredana Di Salvo**

**PER ESPRESSA ACCETTAZIONE
EX ARTT. 1341 E 1342 CODICE CIVILE
LA DITTA
(timbro e firma del legale rappresentante)**







PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, su conforme relazione dell'addetto, è stata pubblicata all'albo pretorio on line dell'ASP di Agrigento, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 03/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/06/09 e s.m.i., dal _____ al _____

L'Incaricato

Il Funzionario Delegato
Il Titolare di Posizione Organizzativa
Ufficio di Segreteria, proposte di atti e Anuma
Dott.ssa Patrizia Tedesco

Notificata al Collegio Sindacale il _____ con nota prot. n. _____

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

Dell'Assessorato Regionale della Salute ex L.R. n. 5/09 trasmessa in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

Che l'Assessorato Regionale della Salute:

- Ha pronunciato l'**approvazione** con provvedimento n. _____ del _____
 - Ha pronunciato l'**annullamento** con provvedimento n. _____ del _____
- come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n. 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L. R. n. 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n. 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo, dal _____

☒ Immediatamente esecutiva dal **30 MAG. 2018**

Agrigento, lì _____

IL FUNZIONARIO INCARICATO
IL TITOLARE DI POSIZIONE ORGANIZZATIVA
UFFICIO DI SEGRETERIA, PROPOSTE
DI ATTI E ANUMA
Dott.ssa Patrizia Tedesco

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

- Revoca/annullamento in autotutela con provvedimento n. _____ del _____
- Modifica con provvedimento n. _____ del _____

Agrigento, lì _____

IL FUNZIONARIO INCARICATO
